PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 5:

C01B 3/32, 3/34, 3/36
C01B 3/02

(11) Numéro de publication internationale: WO 92/00241

(43) Date de publication internationale: 9 janvier 1992 (09.01.92)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/BE91/00042

(22) Date de dépôt international: 25 juin 1991 (25.06.91)

(30) Données relatives à la priorité: 9000653 26 juin 1990 (26.06.90) BE

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): CATA-LYSTS AND CHEMICALS EUROPE S.A. [BE/BE]; Place du Champ-de-Mars 2, boîte 3, B-1050 Bruxelles (BE).

(72) Inventeurs; et
(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): SCHURMANS, Jacques [BE/BE]; Heuvelhof 7, B-3078 Everberg (BE). DE-GAND, Patrick [BE/BE]; Jagersstraat 13, B-9660 Brakel

(74) Mandataire: VOSSWINKEL, P.; Bureau Gevers S.A., Rue de Livourne, 7, Bte 1, B-1050 Bruxelles (BE).

(81) Etats désignés: AT (brevet européen), BE (brevet européen), CH (brevet européen), DE (brevet européen), DK (brevet européen), ES (brevet européen), FR (brevet européen), GB (brevet européen), GR (brevet européen), IT (brevet européen), JP, LU (brevet européen), NL (brevet européen), SE (brevet européen), US.

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

(54) Title: NOVEL SYNTHESIS GAS PRODUCTION METHOD FOR PRODUCING AMMONIA

(54) Titre: NOUVEAU PROCEDE DE PRODUCTION DE GAZ DE SYNTHESE POUR LA FABRICATION DE L'AM-MONIAC

(57) Abstract

(BE).

A gas reforming method uses air, oxygen or steam, separately or mixed together, heated to a temperature of 800-1600 °C and at an absolute pressure of 10-100 bars, to produce synthesis gas for the manufacture of ammonia.

(57) Abrégé

Procédé de réformage utilisant de l'air ou de l'oxygène ou de la vapeur d'eau, seuls ou en mélange, chauffés à des températures comprises entre 800 et 1600 °C sous des pressions comprises entre 10 et 100 bars absolus, pour la production de gaz de synthèse pour la fabrication de l'ammoniac.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Autriche	ES	Espagne	MG	Madagascar
AU	Australic	FI	Finlande	ML.	Mali
BB	Barbade	FR	France	MN	Mongolie
BE	Belgique	GA	Gabon	MR	Mauritanie
BF	Burkina Faso	GB	Royaume-Uni	MW	Malawi
BG	Bulgarie	GN	Guinée	NL	Pays-Bas
BJ	Bénin	GR	Grèce	NO	Norvège
BR	Brésil	HU	Hongrie	PL	Pologne
CA	Canada	IT	Italic	RO	Roumanie
CF	République Centraficaine	JP	Japon	SD	Soudan
CG	Congo	KP	République populaire démocratique	SE	Suède
CH	Suisse		de Corée	SN	Sénégal
CI	Côte d'Ivoire	KR	République de Corée	SU	Union soviétique
CM	Cameroun	Ll	Liechtenstein	TD	Tchad
CS	Tchécoslovaquie	LK	Sri Lanka	TG	Togo
DE	Allemagne	LU	Luxembourg	US	Etats-Unis d'Amérique
DK	Dancmark	MC	Monaco		

10

15

20

25

30

"Nouveau procédé de production de gaz de synthèse pour la fabrication de l'ammoniac"

La présente invention est relative à l'utilisation de fluides tels que l'air, l'oxygène, la vapeur d'eau ou des mélanges de ces fluides, portés à haute température, supérieure à 850°C, et sous haute pression, pour la production de gaz de synthèse pour la fabrication de l'ammoniac.

Actuellement, les deux principaux procédés de fabrication de gaz de synthèse pour la fabrication de l'ammoniac sont les suivants :

1º Reformage à la vapeur d'hydrocarbures

Dans le procédé le plus connu, un hydrocarbure, en général du gaz naturel, est, après désulfuration, mélangé à de la vapeur d'eau avec laquelle, dans une première phase, il réagit de façon endothermique dans un four tubulaire de reformage primaire dont les tubes, remplis de catalyseur, sont chauffés extérieurement; dans une deuxième phase, le mélange gazeux sortant du four de reformage primaire, et essentiellement composé de vapeur d'eau, d'hydrogène, de bioxyde et de monoxyde de carbone, et de méthane, est introduit en tête du réacteur de reformage catalytique secondaire dans lequel il est partiellement brûlé en présence d'air; cette combustion fournit l'apport thermique nécessaire à la poursuite de la réaction de reformage qui est hautement endothermique. Eventuellement de la vapeur d'eau est également introduite dans le réacteur de reformage secondaire, la plus grande partie étant cependant introduite dans le four tubulaire de reformage primaire. Le gaz produit dans le réacteur de reformage secondaire contient principalement de la vapeur d'eau, de l'hydrogène, du bioxyde et de l'oxyde de carbone, du méthane, de l'azote et de l'argon. Une série d'opérations ultérieures permettent de transformer et de purifier ce gaz pour obtenir un mélange constitué principalement d'hydrogène et d'azote, directement utilisable pour la synthèse de l'ammoniac.

10

15

20

25

30

35

Une représentation simplifiée de ce procédé est donnée dans la figure 1 : le gaz naturel 1 est introduit d'une part dans la section de désulfuration 2 et, comme combustible, dans le four de reformage tubulaire 7. Le gaz naturel désulfuré est mélangé à de la vapeur d'eau 3, lequel mélange est préalablement chauffé par convection dans l'échangeur 4 par les fumées du four de reformage tubulaire 7; le mélange de gaz naturel et de vapeur d'eau 5 pénètre, après préchauffage, dans les tubes du four 7 où s'effectue la réaction de reformage primaire; le mélange gazeux 8 résultant de la réaction pénètre ensuite dans le réacteur de reformage secondaire 11; dans ce réacteur sont également introduits de l'air 10 et éventuellement de la vapeur 9; après réaction, le mélange gazeux 12 est soumis à divers traitements de refroidissement, de conversion de l'oxyde de carbone et de purification.

Dans les dernières années diverses améliorations ont été apportées à ce procédé de réformage de manière à réduire les consommations d'énergie.

L'une de ces améliorations consiste par exemple à utiliser la chaleur contenue dans le mélange gazeux sortant à haute température du réacteur de reformage secondaire pour fournir l'apport thermique nécessaire au fonctionnement du four de reformage primaire; la figure 3 décrit schématiquement cette innovation : le mélange l, composé de gaz naturel, de vapeur d'eau et de gaz de synthèse recyclé est préchauffé à une température comprise entre 400 et 450°C dans l'échangeur 3 avant de pénétrer dans le réacteur de reformage primaire 4; le gaz 5 produit dans le réacteur de reformage primaire est ensuite introduit dans le réacteur de reformage secondaire 6 en même temps que l'air de combustion 2 préalablement chauffé à une température de l'ordre de 600 à 700°C; après réaction le gaz produit, à une température de l'ordre de 950°C, pénètre dans le réacteur de reformage primaire où il transfère par échéance indirect les calories nécessaires à la réaction de reformage; à la sortie du réacteur de reformage primaire, le mélange gazeux 8, dont la température est de l'ordre de 400 à 450°C, cède à nouveau des calories dans l'échangeur 3 au mélange gazeux 1 pour se retrouver à une température WO 92/00241 PCT/BE91/00042.

- 3 -

comprise entre 250 et 300°C. Ce procédé présente cependant l'inconvénient d'utiliser des quantités d'air supérieures à celles requises pour la fabrication de l'ammoniac, ce qui exige une séparation ultérieure de l'azote excédentaire. Une amélioration supplémentaire de ce procédé consiste à opérer les opérations de reformage primaire et secondaire dans la même enceinte.

2° Reformage autothermique

Dans ce type de procédé, moins utilisé que le précédent, l'hydrocarbure désulfuré est, après mélange avec de la vapeur d'eau, introduit dans le réacteur catalytique autothermique où il subit une combustion partielle en présence d'air enrichi en oxygène. La nécessité d'un enrichissement en oxygène de l'air est due au fait que la quantité d'air que l'on peut introduire dans le réacteur est limitée; en effet le rapport entre les quantités d'azote et d'hydrogène du gaz de synthèse est de l'ordre de 1 à 3; dans ces conditions, l'oxygène apporté par l'air est insuffisant pour fournir, par combustion avec le gaz naturel, l'énergie totale nécessaire à la réaction endothermique de reformage et un appoint supplémentaire d'oxygène est donc nécessaire.

Une représentation simplifiée de ce procédé est donnée dans la figure 2 : le gaz naturel 1 est désulfuré dans la section 2 avant d'être mélangé à la vapeur d'eau 3; le mélange gaz naturel-vapeur d'eau 4 est préchauffé dans l'échangeur 5 et introduit dans le réacteur autothermique 7 où il est en partie brûlé par l'air enrichi 6 préalablement préchauffé dans l'échangeur 9; le gaz 8 provenant de la réaction de reformage est ensuite soumis à divers traitements de refroidissement, de conversion de l'oxyde de carbone et de purification.

Le premier type de procédé est, en général, plus économique, et ceci explique qu'il est, et de loin, le plus utilisé dans la production de l'ammoniac.

Le procédé selon la présente invention consiste à utiliser de l'air, de l'oxygène ou de la vapeur d'eau, seuls ou en mélange, après préchauffage à de très hautes températures, comprises entre 800 et 1600°C avec comme conséquence les avantages suivants :

5

10

15

20

25

10

15

20

25

- Simplification et réduction du coût de l'appareillage.
- Possibilité d'augmentation de la capacité d'unités de production existantes.
- Réduction des consommations d'énergie.

L'obtention de très hautes températures est rendue aujourd'hui possible par le progrès technologique; par exemple le brevet belge 767786 décrit un procédé permettant d'obtenir sous haute pression des températures de gaz aussi élevées que 1600°C. Ce type de procédé permet l'obtention de hauts rendements thermiques avec un matériel simple et peu coûteux.

Les possibilités du procédé selon la présente invention sont illustrées par les exemples suivants :

Exemple 1

Dans cet exemple, l'ensemble classique constitué d'un four tubulaire de reformage primaire et d'un réacteur de reformage secondaire est remplacé par un seul réacteur adiabatique dans lequel l'énergie thermique requise est apportée par l'utilisation, selon l'invention, d'un mélange d'air et de vapeur porté à haute température; la figure 4 illustre schématiquement cette possibilité de l'invention; dans cet exemple le gaz naturel 1 préalablement chauffé dans le préchauffeur 2 est introduit dans le réacteur catalytique 4 avec un mélange air-vapeur d'eau 3 préchauffé à haute température. Le gaz produit 5 est ensuite refroidi et traité avant d'alimenter l'unité de synthèse d'ammoniac.

Le tableau suivant compare les conditions opératoires et les performances d'un ensemble classique reformage primaire - reformage secondaire (cas A) avec ceux obtenus par l'ensemble décrit dans la figure 4 (cas B).

- 5 -

		Cas classique	Cas selon
		(A)	(B)
5	 Débit gaz naturel procédé (Nm³/h) 	38.600	38.600
	- Débit de vapeur d'eau (Nm³/h)	125.100	125.100
10	 Rapport molaire V/C (vapeur d'eau/carbone) 	3 , 47	3,47
	 Température du mélange gaz naturel-vapeur d'eau entrant (°C) 	510	-
15	 Température du gaz naturel entrant (°C) 	-	400
	 Température de l'air entrant (°C) 	468	-
	- Température du mélange air-vapeur d'eau	-	1500
20	entrant (°C) - Température finale du gaz réformé (°C)	982	994
	- Pression du gaz réformé (bars absolus)	31,0	31,0
25	 % molaire CH₄ dans le gaz produit 	0,28	0,23
	- Débit du H ₂ + CO produit	121.400	121.700
30	- Rapport molaire H ₂ + CO N ₂	3,05	3,05
30	dans le gaz produit.		

On voit que l'utilisation selon l'invention, de températures élevées pour le préchauffage de l'air et de la vapeur d'eau permet l'obtention de résultats similaires à ceux d'une installation

classique mais entraîne la suppression de l'équipement complexe et

coûteux que constitue le four de reformage primaire, alors que le préchauffage à haute température du mélange air-vapeur d'eau peut l'effectuer dans un appareillage peu coûteux et de haut rendement thermique.

5

Exemple 2

La capacité de reformage d'une installation classique, fonctionnant au gaz naturel, telle que décrite schématiquement dans la figure 1, peut être augmentée substantiellement par l'ensemble des modifications suivantes :

10

15

20

a) Introduction d'un supplément de gaz naturel dans le flux gazeux 8, entre le four de reformage primaire 7 et le réacteur de reformage secondaire 11.

b) Introduction d'une quantité additionnelle d'air 9 dans le réacteur de reformage secondaire 11 de manière à maintenir un rapport constant H_2/N_2 dans le gaz de synthèse propre à la synthèse de

l'ammoniac.

c) Apport d'un complément d'énergie nécessaire à la réaction de reformage secondaire par élévation, selon l'invention, de la température de l'air 9. Le tableau suivant compare les conditions et performances d'une installation fonctionnant de manière classique avec celles de la même installation dont les conditions de fonctionnement ont été modifiées selon le procédé faisant l'objet de la présente invention.

25

- 7 -

			Cas classique	Cas selon
			(A)	(B)
5	a)	Four tubulaire de reformage		
		<pre>primaire :</pre>		
		- Débit de gaz naturel	38.600	38.600
		de procédé entrant (Nm³/h)		
		 Rapport molaire V/C 		
10		(vapeur d'eau/carbone à l'entrée)	3,0	3,0
		- Température à l'entrée	510	510
		de la zone de radiation (°C)		
		- Température de sortie (°C)	827	827
15		- Chaleur nécessaire à la réacti	on 5,6	75 , 6
		(Mega cal/heure)		
		- CH4 en sortie (% molaire)	10,5	10,5
	b)	- Addition de gaz naturel entre		
		four de reformage primaire	-	7700
20		et réacteur de reformage		
		secondaire (Nm³/h)		
		- Débit total de gaz	38.600	46.300
		naturel de procédé (Nm³/h)		
		- Rapport molaire V/C global	3,0	2,5
25	c)	Réacteur de reformage		
		secondaire		
		- Débit d'air entrant (Nm³/h)	50.000	60.000
		- Température de l'air	468	859
		entrant (°C)		
30		- Température de sortie (°C)	996	1000
		- Pression en sortie (bars	0ر31 -	31,0
		absolus)		
		- CH4 en sortie (% molaire)	0,30	0,29
		Rapport molaire H ₂ +CO/N ₂ :		
35		- Débit (H ₂ +CO) en sortie (Nm³	/h) 121.300	142.900

15

20

Dans cet exemple une augmentation de capacité de 20 % de la production d'hydrogène et d'oxyde de carbone est donc obtenue sans aucune utilisation supplémentaire de vapeur et sans modification du four de reformage primaire; les seules modifications apportées sont les suivantes :

- Introduction de gaz naturel supplémentaire entre le four de reformage primaire et le réacteur de reformage secondaire.
- Augmentation proportionnelle du débit d'air vers le réacteur secondaire.
- Augmentation selon l'invention de la température de l'air qui est portée de 468°C à 859°C.

La perte de charge et l'activité catalytique du système peuvent être aisément maintenus constants par l'utilisation de catalyseurs plus performants dans le réacteur de reformage secondaire.

Exemple 3

L'utilisation d'air à haute température selon l'invention permet d'améliorer de manière intéressante le procédé LCA décrit dans la page 2 et la figure 3; l'utilisation de l'invention peut par exemple supprimer la nécessité d'un excès d'air à l'entrée du four de reformage secondaire ou (et) permettre d'augmenter économiquement la capacité de production de l'unité de reformage. Le tableau comparatif qui suit montre comment l'utilisation de l'invention permet de supprimer l'excès d'air normalement requis par le procédé LCA:

25

- 9 -

		Cas LCA classique (A)	Amélioration selon l'invention (B)
5	 Débit de gaz naturel de procédé (Nm³/h) 	13.700	13.700
	 Rapport molaire V/C à l'entrée du four de réformage primaire 	2,5	2,5
10	 Débit d'air vers réacteur de réformage secondaire (Nm³/h) Température du mélange gaz 	21.300	18.100
	naturel-vapeur d'eau à l'en- trée de l'échangeur 3 (°C)	216	216
15	 Température du gaz produit 9, à la sortie de l'échangeur 3 Pression du gaz produit 9 à 	270	270
	la sortie de l'échangeur 3 (bars absolus)	37,3	37,3
20	 Température de l'air 2 à l'entrée du réacteur de réformage secondaire 6 (°C) 	650	1350
	 Composition sur gaz humide du gaz produit 9 (% molaire) 		
25	CH4	0,9	0,9
	СО	9,6	10,2
	co ₂	3,5	3,3
	H ₂	39,4	41,6
	N ₂	19,1	17,0
30	H ₂ O	27,5	27,1
	 Débit H₂ + CO dans le gaz produit 9 (Nm³/h) 	-47.800	49.300
35	- Rapport molaire $\frac{H_2 + CO}{N_2}$	2,57	3 , 05

10

15

20

L'examen de ce tableau montre que l'utilisation, selon l'invention, d'une température élevée pour l'air utilisé dans le réacteur de reformage secondaire (1350°C au lieu de 650°C) permet de réduire la quantité d'air nécessaire pour le reformage secondaire de 15 % et d'augmenter la production H_2 + CO de 3,3 %; d'autre part, il n'est plus nécessaire d'éliminer ultérieurement une partie de l'azote présent dans le gaz produit puisque le rapport

$$\frac{H_2 + CO}{N_2}$$
 est égal à 3,05 et est donc directement utilisable pour

la synthèse de l'ammoniac.

Exemple 4

L'utilisation, selon l'invention, d'un mélange d'air et d'oxygène, préalablement porté à très haute température, dans un réacteur de reformage autothermique tel que décrit en page 2 et dans la figure 2 permet notamment d'augmenter la capacité de production du réacteur sans augmenter le débit d'oxygène, mais également de réduire les quantités d'oxygène nécessaires pour une production donnée de gaz de synthèse.

A titre exemplatif le tableau qui suit compare le fonctionnement d'un réacteur autothermique dans 3 types de conditions opérationnelles :

- Cas classique de base (A)
- Augmentation de la capacité de production de gaz de synthèse,
 à débit d'oxygène constant (B)
- Maintien de la capacité de production de gaz de synthèse à débit d'oxygène réduit (C)

WO 92/00241 PCT/BE91/00042

- 11 -

		<u>A</u>	В	<u>C</u>
	 Débit de gaz naturel (Nm³/h) 	10.000	11.500	9.600
	 Débit de vapeur d'eau (Nm³/h) 	24.000	27.600	24.000
	- Débit d'air (Nm³/h)	11.500	13.700	11.500
5	 Débit d'oxygène (Nm³/h) 	3.470	3.470	2.780
	- Température du mélange	650	650	650
	gaz naturel-vapeur (°C)			
	- Température du mélange	500	1000	1050
	air-oxygène (°C)			
10	- Pression à la sortie du	30	30	30
	réacteur (bars absolus)			
	- Température à la sortie	946	968	950
	du réacteur (°C)			
	- Teneur en méthane dans le gaz	- 0,48	0,37	0,47
15	produit (% molaire sur base sèche)			
	H_ + CO			
	- Rapport molaire $\frac{H_2 + CO}{N_2}$	3,02	3,02	3,01
	du gaz produit			
	 Production H₂ + CO (Nm³/h) 	27.500	32.600	27.400
20	On voit donc que,	par exemp	ole, on per	ut augmen

On voit donc que, par exemple, on peut augmenter la production d'un four autothermique de 18,5 % en augmentant la température du mélange air-oxygène de 500 à 1000°C et ceci sans augmenter le débit d'oxygène, et en n'augmentant le débit de gaz naturel que de 15 %.

D'autre part l'exemple C montre que, par exemple, on peut réduire le débit d'oxygène de 20 % et le gaz naturel de 3,7 % sans réduire la production d'hydrogène et d'oxyde de carbone, en portant la température du mélange air-oxygène de 500 à 1050°C.

L'exemple 1 montre par ailleurs que l'apport d'oxygène peut être complètement éliminé par préchauffage du mélange air-vapeur d'eau à 1500°C.

25

10

15

20

25

30

35

REVENDICATIONS

- l. Procédé de reformage utilisant de l'air ou de l'oxygène ou de la vapeur d'eau, seuls ou en mélange, chauffés à des températures comprises entre 800 et 1600°C sous des pressions comprises entre 10 et 100 bars absolus.
- 2. Procédé selon la revendication I dans lequel un mélange de vapeur d'eau et d'air préalablement chauffé à des températures comprises entre 1200 et 1600°C est introduit dans un réacteur adiabatique de reformage catalytique où il réagit avec un hydrocarbure pour former un gaz qui, après des opérations classiques de refroidissement, de conversion d'oxyde de carbone, d'élimination du bioxyde de carbone et de purification, fournira un gaz de synthèse convenant à la fabrication de l'ammoniac.
- 3. Procédé selon la revendication 2 dans lequel l'hydrocarbure d'alimentation est du gaz naturel.
- 4. Procédé selon la revendication 1, consistant, pour augmenter la capacité d'une unité existante, à compléter les opérations classiques successives de reformage catalytique primaire tubulaire et de reformage catalytique adiabatique secondaire d'un mélange d'hydrocarbure et de vapeur d'eau par une introduction supplémentaire d'hydrocarbure, entre le four de reformage primaire et le réacteur de reforming secondaire, simultanément avec une augmentation de la température de préchauffage de l'air introduit dans le four de reforming secondaire dans une gamme de température comprise entre 850 et 1600°C.
- 5. Procédé selon les revendications 1 et 4 dans lequel l'introduction supplémentaire d'hydrocarbure est accompagnée d'une introduction supplémentaire de vapeur d'eau en mélange avec l'hydrocarbure.
- 6. Procédé selon les revendications 1, 4, et 5 dans lequel l'hydrocarbure est du gaz naturel.
- 7. Procédé selon les revendications 1, 4 et 6 dans lequel la quantité de gaz naturel supplémentaire introduite entre le four de reformage primaire et le réacteur de reformage secondaire représente entre 2 et 60 % de la quantité introduite dans les tubes

10

15

20

du four de reformage primaire tandis que la température de l'air est à un niveau compris entre 850°C et 1400°C.

8. Procédé selon la revendication 1 consistant, dans les unités de reformage où l'effluent du réacteur de reformage secondaire sert à fournir l'apport thermique nécessaire au fonctionnement du four de reformage primaire, à porter la température de l'air introduit dans le réacteur de reformage secondaire à un niveau compris entre 800 et 1600°C et de préférence entre 1250 et 1450°C, afin de supprimer l'excès d'air nécessaire à l'équilibre thermique du système de reformage, à obtenir directement le rapport

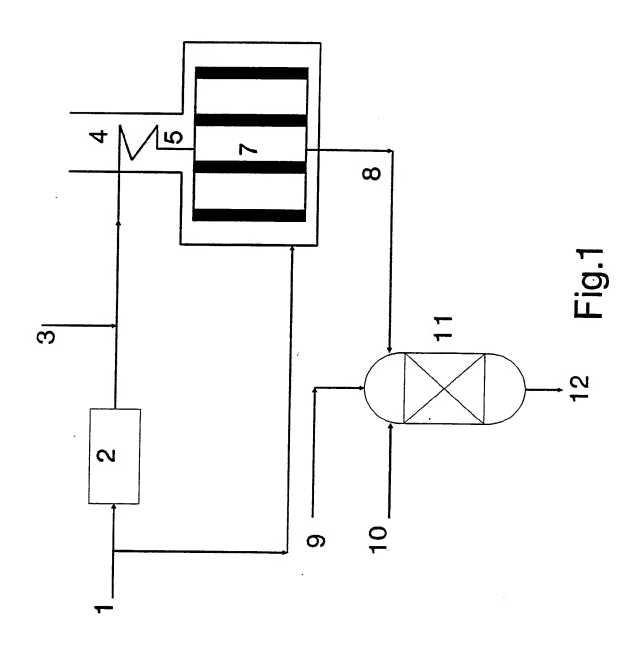
$$\frac{H_2 + CO}{N_2}$$
 convenant à la synthèse de l'ammoniac et (ou) à augmenter

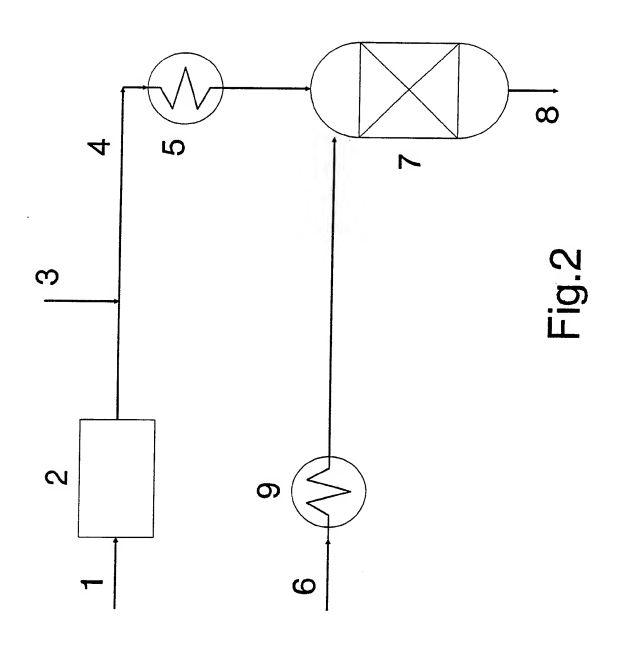
la capacité de production du système de reformage.

9. Procédé selon les revendications 1 et 8 dans lequel les opérations de reformage primaire et secondaire s'effectuent dans un seul appareil.

10. Procédé selon les revendications 1 et 8 dans lequel les fours de reformage primaire et secondaire sont réunis dans un seul appareil.

11. Procédé selon la revendication l consistant à introduire dans un réacteur autothermique de l'air et de l'oxygène préchauffés à une température comprise entre 850 et 1600°C, et, de préférence, entre 900 et 1200°C, de manière à permettre l'augmentation de production de l'unité de reformage sans augmentation des besoins en oxygène ou, à capacité de production égale, à réduire les besoins en oxygène.





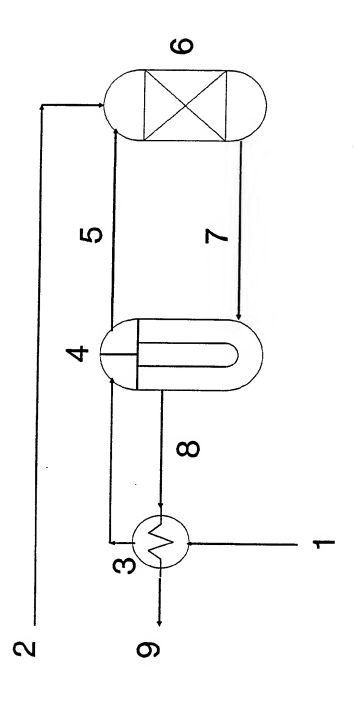
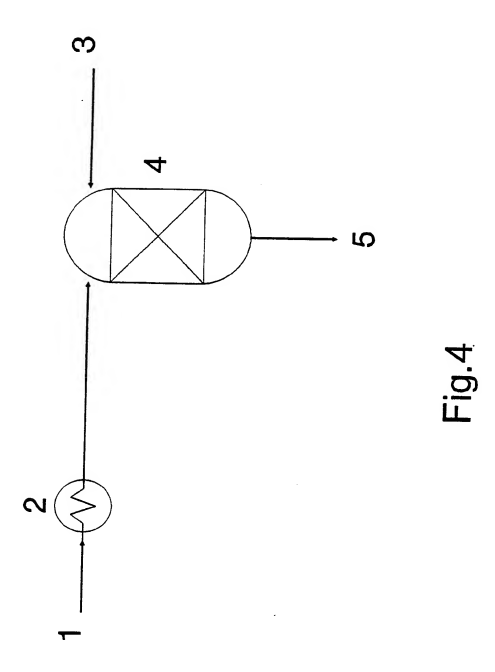


Fig.3



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Assistation No PCT/BE 91/00042

I. CLASS	BIFICATIO	N OF SUBJECT N	ATTER (II .	eversi c	assification	n symb	018 810	opiy.	Indicate all	, 4			
According	to internat	ional Patent Classific	ation (IPC) or	to Doth	National (Classific	ation	and	IPC				
	CL.5		2 C 01	В	3/34	С	01	В	3/36	C.	01	В	3/02
II. FIELDS	S SEARCI	1ED				. 6							
Classification	on System		Minim	um Doc	Umentation	fication		oois					
	.C1.5	C 01 B											
			nentation Seat							g 4			
		ONSIDERED TO				. ot the	704	v= 01	rangemen 12		. 8	levant t	o Ciaim No. 13
Category *	Citat	ion of Document. "	With Indication	i, where	appropria	te. or the	TOTO	- In	D2502901		7		o Claim No. 10
Х	l	JS,A,4479925 30 Octobe figure 1; lines 32-	r 1984, column	see	column	3, 1	ine	es i	12-39; nn 4,			1-8	3
Х	1	EP,A,0300151 see colum lines 2-2	n 1, lin	GmbH es 3) 25 J 9-43;	anuar colum	y 1 n 3	989	9,			1 – 4 1 1	1,6,
Х		EP,A,0324207 19 July 1 line 47 -	989, see	pag	e 2, 1	AFT A ines	(G) 27-	31	, page	2,		1,3	3,6
Х	l	JS,A,3584998 see claim		٧.	GREEN)	15 J	June	15	971,			1,6	5
х	i	R,A,2159217 see page	(PULMA 13, line	NN II	 NC.) 2 -37	2 Jun	ne 1	97:	3,			1	
													
"A" doct cone "E" early filing "L" doct which cone "O" doct cone "P" docs	ument defin Meered to b Mer documer B date Mment which His cited to His cited to His meens If meens If meens	of cited documents; ing the general state e of particular reserve k but sublished on of himsy throw doubts a establish the public special reason (as ing to an oral disclosional disclosion	of the art whince r after the into on priority ci ication date o apacified) sure, use, exh	emation sim(s) t seemi	ot or or or	or price cited is invente cannot cann	ority of the unit of the control of	of participation of par	and not in a cand the pri- articular relation nove the step articular relation nove the property of the proper	evant lev	ct wind or many control or man	th the a theory of the class not be the class ventive lore oth us to a	nai filing date indication but underlying the med invention considered to med invention step when the er such docuperson skilled
IV. CERTI			anal Fare		1 000	of M	uno c	f thin	Internation	می نو	are*	Renor	
		npietion of the intern			ł				1991				
Internations		nber 1991 (03.09.91	,	!				d Officer	(03	, . 1		
FI	UROPEAN	N PATENT OFF	ICE										1.74

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

BE 9100042 SA 48357

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 24/09/91

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US-A- 4479925	30-10-84	AU-B- 554331 AU-A- 1837183 CA-A- 1194309 EP-A,B 0106076 JP-A- 59064501	22-03-84 01-10-85 25-04-84
EP-A- 0300151	25-01-89	DE-A- 3719780 JP-A- 63310718	
EP-A- 0324207	19-07-89	DE-A- 3800862 JP-A- 1234496 US-A- 4854943	19-09-89
US-A- 3584998	15-06-71	None	
FR-A- 2159217	22-06-73	None	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande Interna. "le No

PCT/BE 91/00042

		ION (si plusieurs symboles de classification				
	assification internations	ale des brevets (CIB) ou à la fois selon la	classification nationale et la CIB	/36		
II. DOMAII	NES SUR LESOUELS	S LA RECHERCHE A PORTE				
II. DOMAI	110000000000000000000000000000000000000		minimale consultée ⁸			
Système	de classification		Symboles de classification			
Int.Cl		C 01 B				
		Documentation consultée autre que la où de tels documents font partie des d	documentation minimale dans la mesure omaines sur lesquels la recherche a port <i>e</i>			
III. DOCU	MENTS CONSIDERE	S COMME PERTINENTS 10				
		ntification des documents cités. avec ind	ication, si nécessaire,12	No. des revendications visées 14		
Catégorie °		des passages pertinents	13	Vises		
х	al.) 3 12-39;	479925 (PHILIP J. SHI O octobre 1984, voir l figure 1; colonne 3, nes 32-64	RES et la colonne 3, lignes lignes 60-64; colonne	1-8		
X	1989,	EP,A,0300151 (UHDE GmbH) 25 janvier 1989, voir la colonne 1, lignes 39-43; colonne 3, lignes 2-24				
х	l 19 jui	324207 (METALLGESELLS llet 1989, voir page 2 ne 47 - page 3, ligne	2, lignes 27-31, page	1,3,6		
Х	US,A,3 juin 1	584998 (RALPH V. GREE 971, voir revendicatio	EN) 15 on 1	1,6		
Х		159217 (PULMANN INC.) voir page 13, lignes		1		
"A" do co: "E" doo tio "L" doo pri aut "O" do un "P" do posterieures	nsidéré comme particul cument antérieur, mais unal ou après cette date cument pouvant jeter u orité ou cité pour détei tre citation ou pour un cument se référant à u se exposition ou tous au cument publié avant la ment à la date de prior IFICATION	at général de la technique, non lièrement pertinent : publié à la date de dépôt interna- : n doute sur une revendication de rminer la date de publication d'une e raison spéciale (telle qu'indiquée) une divulgation orale, à un usage, à utres moyens date de dépôt international, mais	"T" document ultérieur publié postérieureme international ou à la date de priorité et à l'état de la technique pertinent, mais le principe ou la théorie constituant la l'X" document particulièrement pertinent; l'i quée ne peut être considérée comme no impliquant une activité inventive "Y" document particulièrement pertinent; l'i diquée ne peut être considérée comme i activité inventive lorsque le document e plusieurs autres documents de même na naison étant évidente pour une personn document qui fait partie de la même fait de la même fait partie	n'appartenenant pas cité pour comprendre base de l'invention nvention revendi- uvelle ou comme nvention reven- mpliquant une st associé à un ou nture, cette combi- e du métier. mille de brevets		
Date à laqu	nelle la recherche inter		0 3. 10.			
Administra	tion chargée de la rech	erche internationale	Signature du fençionnaire autorisé	Uni Pt		
1	OFFICE	EUROPEEN DES BREVETS	Mme. M. van d	er Drift		

ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE RELATIF A LA DEMANDE INTERNATIONALE NO.

BE 9100042

SA 48357

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche internationale visé ci-dessus.

Les dits membres sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du 24/09/91 Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets.

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication	
US-A- 4479925	30-10-84	AU-B- 554331 AU-A- 1837183 CA-A- 1194309 EP-A,B 0106076 JP-A- 59064501	14-08-86 22-03-84 01-10-85 25-04-84 12-04-84	
EP-A- 0300151	25-01-89	DE-A- 3719780 JP-A- 63310718	22-12-88 19-12-88	
EP-A- 0324207	19-07-89	DE-A- 3800862 JP-A- 1234496 US-A- 4854943	27-07-89 19-09-89 08-08-89	
US-A- 3584998	15-06-71	Aucun		
FR-A- 2159217	22-06-73	Aucun		